

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLICE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁵ : A61K 31/19	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 93/16689 (43) Date de publication internationale: 2 septembre 1993 (02.09.93)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 25 février 1993 (30) Données relatives à la priorité: 92/02336 28 février 1992 (28.02.92) (71) Déposant: RHONE-POULENC RORER S.A. 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (I (72) Inventeur: ABITEBOUL, Michel; 13, rue des V 92150 Suresnes (FR). (74) Mandataire: PILARD, Jacques; Rhône-Poule S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond 92165 Antony Cedex (FR).	(25.02.) [FR/F FR). Vignes,	DK, EŠ, FR, GB, GR, IE, IT, LŪ, MC, NL, PT, ŠE). Publiće Avec rapport de recherche internationale. FR Fr rer
(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION	FOR	USE AS A PAIN KILLER AND CONTAINING (BENZOYL-3

PHENYL)-2 PROPIONIC-(R) ACID

(54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE UTILISABLE COMME ANALGESIQUE CONTENANT L'ACIDE (BENZOYL-3 PHENYL)-2 PROPIONIQUE-(R)

(57) Abstract

A pharmaceutical composition for use as a pain killer and containing ('> 120yl-3 phenyl)-2 propionic-(R) acid virtually free of (benzoyl-3 phenyl)-2 propionic-(S) acid.

(57) Abrégé

Composition pharmaceutique utilisable comme analgésique contenant l'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(R) pratiquement exempt d'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(S).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

. 456 -

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanie
AU	Australie	GA	Gahon	MW	Malawi
ВВ	Barbade	GB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	GN	Guinée	NO	Norvėgu
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NZ	Nonvelle-Zélande
BC	Bulgaric	HU	Hongrie	PL	Pologne
BJ	Bénin	IE	Irlande	PT	Portugal
BR	Brésil	IT	Italie	RO	Roumanie
CA	Canada	JP	Japon	RU	Fédération de Russie
CF	République Centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CC	Congo		de Corée	SE	Suède
СН	Suisse	KR	République de Corée	SK	République slovaque
CI	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kazakhstan	SN	Sénégal
CM	Cameroun	1.1	Liechtenstein	SU	Union soviétique
CS	Tehécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CZ	République telièque	t.U	Loxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	MI.	Muli	VN	Viet Num
FI	Finlande	MN	Mongolic		

WO 93/16689 PCT/FR93/00190

COMPOSITION PHARMACEUTIQUE UTILISABLE COMME ANALGESIQUE CONTENANT L'ACIDE (BENZOYL-3 PHENYL)-2 PROPIONIQUE-(R)

1

La présente invention concerne des compositions pharmaceutiques utilisables comme analgésiques contenant l'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(R) pratiquement exempt d'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(S).

5

10

15

20

25

30

L'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique (connu sous le nom de kétoprofène) sous forme racémique est un anti-inflammatoire non-stéroïdien particulièrement efficace qui a été décrit en particulier dans le brevet américain US 3,641,127.

Les études effectuées sur les produits connus pour leur activité anti-inflammatoire ont permis de montrer le rôle prépondérant des prostraglandines dans les mécanismes de l'inflammation. Les prostaglandines, qui sont produites par une enzyme, la cyclo-oxygénase, sont des médiateurs de l'inflammation. Par conséquent, en inhibant la production de la cyclo-oxygénase, la production des prostaglandines est diminuée ou anihilée ce qui conduit à une diminution ou à la disparition des manifestations inflammatoires. Ainsi la cyclo-oxygénase constitue la cible de choix des antiinflammatoires non-stéroïdiens et les produits qui inhibent la cyclo-oxygénase doivent être potentiellement actifs sur la douleur, sur la fièvre et sur les manifestations inflammatoires.

Les acides aryl-2 propioniques, qui possèdent un atome de carbone asymétrique, sont constitués de deux isomères (R) et (S). Dans les essais pharmacologiques in vitro sur l'effet inhibiteur de cyclo-oxygénase, il a été montré que, dans cette famille de composés, l'isomère (S) est très nettement plus actif que l'isomère (R). Ainsi, pour le kétoprofène, l'effet inhibiteur est environ 50 fois plus élevé pour l'isomère (S) que pour l'isomère (R). Dans ces conditions, il peut être conclu que l'isomère (S) est le responsable de l'activité sur la douleur et l'inflammation.

Par ailleurs, les prostaglandines sont connues pour leur participation dans les mécanismes de protection gastrique en particulier par le biais de la synthèse du mucus. La diminution ou la disparition de la formation des prostaglandines contribue donc à la manifestation de la toxicité particulière des anti-inflammatoires non-stéroïdiens au niveau de l'estomac.

10

15

20

25

30

Les différences enregistrées entre l'activité in vitro et l'activité in vivo chez l'animal peuvent être expliquées par la conversion in vivo de l'isomère (R) en isomère (S). Cependant cette bioconversion n'est pas la même d'une espèce animale à l'autre et d'un produit à l'autre. Dans ces conditions, il est particulièrement difficile sinon impossible de pouvoir comparer l'activité des deux énantiomères chez l'animal afin d'avoir une orientation sur l'activité potentielle de chacun des isomères chez l'homme.

Alors que, pour la quasi totalité des acides aryl-2 propioniques anti-inflammatoires, la conversion chez l'homme de l'isomère (R) en isomère (S) se produit avec des cinétiques pouvant être variables, celle-ci ne se manifeste pas avec le kétoprofène-(R) ou avec le flurbiprofène-(R).

Dans le brevet américain US 4,868,214 ont été revendiquées l'utilisation du kétoprofène-(S) pour obtenir un effet analgésique rapide et une méthode de traitement de la douleur par administration de kétoprofène-(S). Cependant, les études cliniques qui ont été conduites sur le kétoprofène-(S) ont montré que le kétoprofène-(S) ne présentait pas de supériorité sur le kétoprofène racémique en ce qui concerne la rapidité d'action.

Des études comparatives ont été conduites avec le kétoprofène racémique et ses isomères (R) et (S) pour tenter d'expliquer l'absence d'une différence de comportement entre le kétoprofène racémique et le kétoprofène-(S)

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, que, d'une manière surprenante et inattendue, le kétoprofène-(R), qui manifeste une très faible activité in vitro sur l'inhibition de la cyclo-oxygénase, manifeste, chez l'homme, une activité analgésique remarquable, comparable à celle du kétoprofène-(S) associée à une toxicité gastro-entérique très nettement plus faible que celle du kétoprofène-(S).

En effet, contrairement aux conclusions conduisant à admettre que l'inhibition de la synthèse des prostaglandines contribuait à la manifestation d'effets analgésiques, il a maintenant été montré que l'effet analgésique d'un produit relevait d'un mécanisme différent et indépendant de celui attribuable à la synthèse des prostaglandines.

10

15

20

25

30

De plus, du fait de son absence ou de son faible effet inhihiteur de cyclooxygénase permettant ainsi la synthèse de prostaglandines favorisant la tolérance gastrique, l'isomère (R) du kétoprofène présente par rapport à l'isomère (S) une toxicité beaucoup plus faible ce qui constitue un avantage considérable au plan de la sécurité de l'emploi.

Ces résultats surprenants permettent l'utilisation du kétoprofène-(R) dans le traitement de la douleur et plus particulièrement de la douleur associée à une manifestation inflammatoire. Plus particulièrement, le kétoprofène-(R) est utile dans le traitement de la douleur du post-partum, de la douleur post-opératoire, de la douleur dentaire, des maux de tête, de la dysménorrhée, de la douleur musculo-squelettique, de la douleur tendino-ligamentaire ou de la douleur associée à des infections respiratoires.

La dose de kétoprofène-(R) nécessaire pour obtenir l'effet recherché dépend essentiellement de la nature de la douleur, de son intensité, de son origine et des facteurs propres au sujet à traiter et du mode d'administration. Chez l'homme, les doses seront comprises généralement entre 10 et 100 mg par jour pour un adulte et de préférence entre 15 et 75 mg. Cependant, dans des cas particuliers, la dose journalière pourra être substantiellement augmentée sous réserve que le médicament soit bien toléré par le malade.

La présente invention concerne les compositions contenant le kétoprofène-(R) éventuellement en association avec un ou plusieurs produits pharmaceutiquement acceptables et/ou physiologiquement actifs.

De préférence, les compositions sont celles couramment utilisées pour une administration orale. Cependant peuvent aussi être utilisées les compositions pour administration parentérale, rectale ou topique

Les compositions pour administration orale sont généralement des comprimés, des pilules, des granulés ou des poudres (notamment dans des capsules de gélatine ou des cachets). Dans ces compositions, le produit actif selon l'invention est mélangé à un ou plusieurs diluants inertes, tels que amidon, cellulose, saccharose, lactose ou silice. Ces compositions peuvent contenir également des substances autres que les diluants, par exemple des lubrifiants comme le stéarate de magnésium, ou le

10

15

20

25

30

talc, des agents de désintégration tels que la méthylcellulose, la carboxyméthylcellulose, ou le laurylsulfate de sodium ou des colorants.

Comme compositions liquides pour administration orale, on peut utiliser des solutions, des suspensions, des émulsions, des sirops et des élixirs pharmaceutiquement acceptables contenant des diluants inertes tels que l'eau, l'éthanol, le glycérol, les huiles végétales ou l'huile de paraffine. Ces compositions peuvent comprendre des substances autres que les diluants, par exemple des produits mouillants, édulcorants, épaississants, aromatisants ou stabilisants.

Les compositions stériles pour administration parentérale peuvent être de préférence des solutions aqueuses ou non aqueuses, des suspensions ou des émulsions. Comme solvant ou véhicule, on peut employer l'eau, le propylèneglycol, le poplyéthylèneglycol, les huiles végétales, en particulier l'huile d'olive, des esters organiques injectables tels que l'oléate d'éthyle ou d'autres solvants organiques convenables. Ces compositions peuvent également contenir des adjuvants, en particulier des agents mouillants, isotonisants, émulsifiants, dispersants ou stabilisants. La stérilisation peut se faire de plusieurs façons, par exemple par filtration aseptisante, en incorporant à la composition des agents stérilisants, par irradiation ou par chauffage. Elles peuvent également être préparées sous forme de compositions stériles solides qui peuvent être dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile ou tout autre milieu stérile iniectable.

Les compositions pour administration rectale sont les suppositoires ou les capsules rectales qui contiennent outre le principe actif des excipients tels que le beurre de cacao, les glycérides semi-synthétiques ou des polyéthylèneglycols.

Les compositions pour administration topique peuvent être par exemple des crèmes, des pommades, des poultices, des lotions, des collyres, des collutoires, des gouttes nasales ou des aérosols.

Dans les compositions pour administration orale, parentérale, rectale ou topique, le kétoprofène-(R) peut être sous forme d'acide ou sous forme de sel pharmaceutiquement acceptable. Comme sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être cités les sels avec les bases minérales ou organiques ou avec les acides aminés basiques tels que la lysine ou l'arginine.

10

15

20

25

Le kétoprofène-(R) utilisé dans les compositions selon l'invention peut être obtenu par toute méthode décrite dans la littérature pour la préparation des isomères optiques des acides aryl-2 propioniques telles que la séparation des constituants du mélange racémique par chromatographie sur une colonne chirale ou par dédoublement d'un sel optiquement actif, par synthèse chimique ou par hydrolyse chimique ou enzymatique d'un ester ou de l'amide correspondant.

Plus particulièrement, le kétoprofène-(R) peut être obtenu dans les conditions décrites dans le brevet américain US 3,641,127.

Plus particulièrement encore, le kétoprofène-(R) peut être obtenu par dédoublement d'un sel du kétoprofène racémique avec une base organique optiquement active telle que la cinchonidine, la cinchonine ou la phényléthylamine dans les conditions décrites dans la demande DE 3 824 353.

Plus particulièrement encore le kétoprofène-(R) peut être obtenu par hydrolyse enzymatique de l'amide du kétoprofène au moyen d'une enzyme stéréosélective en utilisant, par exemple, le procédé décrit dans le brevet européen EP 0 330 529. Selon ce brevet, l'amide racémique du kétoprofène est hydrolysé stéréosélectivement, en présence d'un microorganisme choisi parmi Brevibacterium R 312 (CBS 717-73), Corynebacterium N 771 (FERM P 4445) et Corynebacterium N 774 (FERM P 4446) ou d'une enzyme issue de ce microorganisme, en kétoprofène-(S) qui est séparé de l'amide du kétoprofène-(R) qui peut être hydrolysé en kétoprofène-(R) selon les méthodes connues permettant d'hydrolyser un amide en acide dans des conditions non racémisantes. Généralement, l'hydrolyse de l'amide du kétoprofène-(R) peut être effectuée à une température inférieure à 50°C en milieu acide (acide chlorhydrique) éventuellement en présence d'un catalyseur ou bien par action de N₂O₄ dans un solvant organique tel que l'acide acétique.

L'exemple suivant illustre une composition selon la présente invention.

EXEMPLE

 On prépare le kétoprofène-(R) par hydrolyse, dans des conditions non racémisantes, de l'amide correspondant obtenu après séparation du kétoprofène-(S) dans les conditions décrites dans le brevet EP 0 330 529

5 2) On prépare selon la technique habituelle des comprimés dosés à 25 mg de kétoprofène-(R) avant la composition suivante :

	 kétoprot 	fène-(R)	25	mg
	- amidon		60	mg
	- lactose		50	mg
10	- stéarate	de magnésium	2	mg

3) Les effets bénéfiques du kétoprofène-(R) sont mis en évidence en réalisant, avec une composition selon l'invention en comparaison avec le kétoprofène-(S) et le kétoprofène racémique dans les mêmes conditions, les essais cliniques suivants :

1) tolérance gastrique :

On administre, en double aveugle, à des volontaires sains (24) une dose unique de kétoprofène racémique (50 mg), de kétoprofène-(R) (25 mg) et kétoprofène-(S) (25 mg). Deux heures après l'administration, une fibroscopie gastrique permet de mesurer un indice de toxicité en utilisant le score de Lanza [entre 0 (normal) et 4 (ulcère étendu)].

20 Les résultats sont rassemblés dans le tableau suivant :

SCORE	0	1	2	3	4
Kètoprofène-(R) 25 mg	21	2	1	0	0
Kétoprofène-(S) 25 mg	19	1	4	0	1
Kétoprofène-(R,S) 50 mg	20	0	4	0	0

15

Les résultats montrent que le kétoprofène-(R) à la dose de 25 mg donne moins de lésions gastriques sévères (scores 2, 3 et 4) que le kétoprofène-(S) à la dose de 25 mg et le kétoprofène racémique à la dose de 50 mg.

effet analgésique :

On administre, en double aveugle, à des malades (190) ayant subi une extraction dentaire sous anesthésie, une dose unique de kétoprofène-(R) (25 mg), de kétoprofène-(S) (25 mg et 12,5 mg) et de kétoprofène racémique (50 mg).

La douleur est évaluée par échelle visuelle et verbale.

La figure 1 donne les résultats de la tolérance par malade sur une population

10 randomisée

La figure 2 représente les résultats obtenus sur la population moyenne estimable en fonction du temps en utilisant une échelle visuelle analogique.

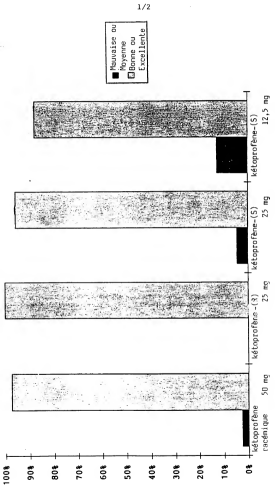
Les résultats montrent que le kétoprofène-(R) à la dose de 25 mg est aussi efficace sur la douleur que le kétoprofène-(S) à la dose de 25 mg et que le kétoprofène racémique à la dose de 50 mg et que ces trois produits [racémique et isomères (R) et (S)] sont plus actifs que le kétoprofène-(S) à la dose de 12,5 mg.

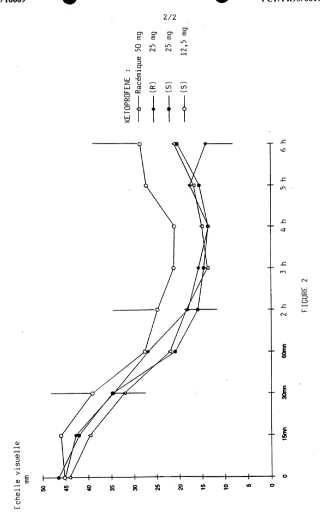
20

25

REVENDICATIONS

- 1 Composition pharmaceutique utilisable comme analgésique caractérisée en ce qu'elle contient une quantité suffisante d' acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(R) pratiquement exempt d'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(S) en association avec un ou plusieurs diluants ou adjuvants compatibles pharmaceutiquement acceptables inertes ou physiologiquement actifs.
- 2 Composition pharmaceutique selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle est adaptée à l'administration par voie orale.
- 3 Composition pharmaceutique selon la revendication 2 caractérisée en ce 10 qu'elle se présente sous forme de comprimés, de granulés, de capsules ou de poudres.
 - 4 Composition pharmaceutique selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de suppositoires.
- 5 Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisée en ce que l'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(R) est sous forme d'un sel
 d'addition avec une base minérale ou azotée ou avec un acide aminé basique.
 - 6 Composition pharmaceutique selon la revendication 5 caractérisée en ce que l'acide aminé basique est choisi parmi la lysine et l'arginine.
 - 7 Utilisation de l'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(R) ou de ses sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation d'une composition pharmaceutique utilisable dans le traitement de la douleur.
 - 8 Utilisation de l'acide (benzoyl-3 phényl)-2 propionique-(R) ou de ses sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation d'une composition pharmaceutique utilisable dans le traitement des douleurs du post-partum, des douleurs post-opératoires, des douleurs dentaires, des maux de tête, de la dysménorrhée, des douleurs musculo-squelettiques, des douleurs tendino-ligamentaires ou des douleurs associées à des infections respiratoires.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR 93/00190

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 5	A61K31/19		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	DS SEARCHED		
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)	
IPC 5	A61K		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ex	tent that such documents are included in th	e fields searched
Electronic da	ta base consulted during the international search (name o	f data base and, where practicable, search to	erms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	US,A,3 641 127 (D. FARGE) 8 February 1972		1-8
	see the whole document		
x	J. PHARM. SCI.		1-8
	vol. 79, no. 5, 1990, pages 460 - 461		
	F. JAMALI 'Ketoprofen pharmacol	cinetics in	•
	humans: Evidence of enantiomer	ic inversion	
]	and lack of interaction. see the whole document		
	*	-/	
	•		
}			:
1			
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
• Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	mational filing date or priority
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not considered f particular relevance	date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the	invention
"L" docum	document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is no establish the publication date of another citation or other	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to the step when the document is taken along	dered to involve an inventive te
"O" docum	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such	documents, such combination
"P" docum	ent published prior to the international filing date but later than prity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
25 Ma	y 1993 (25.05.93)	11 June 1993 (11.06.93)
Name and	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Europ	ean Patent Office		
I care a s		T-lashona No	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

externational application No.
PCT/FR 93/00190

C (Continua	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	4
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage	es Relevant to claim No.
X	J. PHARMACOL. EXP. THER. vol. 240, no. 2, 1987, pages 637-641 A. ABAS 'Enantioselective disposition of 2-arylpropionic acid nonsteroidal anti-inflammatory drugs. IV. Ketoprofen disposition.'	1-8
x .	J. PHARM. PHARMACOL. vol. 35, no. 11, 1983, pages 693 - 704 A.J. HUTT 'The metabolic chiral inversion of 2-arylpropionic acids - a novel route with pharmacological consequences.'	1-8
L	see the whole document J. PHARM. PHARMACOL. vol. 37, no. 4, 1985, page 288 A.J. HUTT 'The metabolic chiral inversion of 2-arylpropionic acids - a novel route with pharmacological consequences - a correction.' see the whole document (correction of the preceeding article)	1-8
x	AGENTS AND ACTIONS SUPPLEMENTS vol. 24, 1988, pages 76 - 84 K.M. WILLIAMS 'The contribution of enantiomers to variability in response to antiinflammatory drugs.' see the whole document	1-8
X	FUNDAM. CLIN. PHARMACOL. vol. 4, no. 6, 1990, pages 617 - 634 N. MULLER 'Pharmacological aspects of chiral nonsteroidal anti-inflammatory drugs.' see the whole document	1-8
P,X	EUR. J. CLIN. PHARMACOL. vol. 42, no. 3, Mars 1992, pages 237 - 256 A.M. EVANS 'Enantioselective pharmacodynamics and pharmacokinetics of chiral non-steroidal anti-inflamatory drugs.' see the whole document	1-8
	- <i>/-</i>	· -

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR 93/00190

S-1	Citation of document with indication whose super-size of the sales		Relevant to claim No
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	vant passages	
P,X	J. CLIN. PHARMACOL. vol. 32, no. 10, Octobre 1992, pages 944 - 952 K. BRUNE 'Pure enantiomers of 2-arylpropionic acids: tools in pain research and improved drugs in rheumatology.' see the whole document		1-8
A .	REYNOLDS, J.E.F. (ED.), 'MARTINDALE THE EXTRA PHARMACOPOEIA'. 29TH EDITION, 1989, THE PHARMACEUTICAL PRESS, LONDON. see page 25, monographie 2662-f, "ketoprofen"		1-8

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9300190 SA 70869

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office is in new yi labils for these particulars which are merely given for the purpose of information.

25/0 25/05/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A-3641127	08-02-72	BE-A- 709964 CH-A- 484863 CH-A- 487104 CH-A- 487105	26-07-68 31-01-70 15-03-70 15-03-70
		DE-A,C 1668648 FR-E- 94930 FR-A- 1546478	02-09-71 23-01-70
		GB-A- 1164585 LU-A- 55356	17-09-69 30-08-68
		LU-A- 60059 NL-A- 6800880 OA-A- 3403	26-06-70 29-07-68 15-12-70

Demande Internationale No

PCT/FR 93/00190

1. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) ?

Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la classification nationale et la CIB CIB 5 A61K31/19

II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée⁸ Symboles de classification

CIB 5 A61K

Système de classification

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté

DOCUMENTS CONSIDERES COMME REPTINENTS 10

Catégorie °	Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire l'a des passages pertinents D	No. des revendications visées 14
x	US,A,3 641 127 (D. FARGE) 8 Février 1972 voir le document en entier 	1-8
x	J. PHARM. SCI. vol. 79, no. 5, 1990, pages 460 - 461 F. JAMALI 'Ketoprofen pharmacokinetics in humans: Evidence of enantiomeric inversion and lack of interaction.' voir le document en entier	1-8
	-/	

- ° Catégories spéciales de documents cités:11
- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt interna-tional ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres movens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- "T" document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
 - "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendi-quie ne peut être considérée comme nouveile ou comme impliquant une activité inventive
 - capaquant use activité invention; l'invention reven-diquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combi-naison étant évidente pour une personne du métier.
- "A" document qui fait partie de la même famille de brevets

IV. CERTIFICATION

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

25 MAI 1993

Administration chargée de la recherche internationale

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 11.06 33 Signature du fonctionnaire autorisé

ORVIZ DIAZ P. OFFICE EUROPEEN DES BREVETS

PCT/FR 93/00190 Demanda Intern SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 DEUXIEME FEUILLE identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷ No. des revendications J. PHARMACOL, EXP. THER. 1-8 vol. 240, no. 2, 1987, page 637-641 A. ABAS 'Enantioselective disposition of 2-arylpropionic acid nonsteroidal anti-inflammatory drugs, IV, Ketoprofen disposition.' voir le document en entier lχ J. PHARM. PHARMACOL. 1-8 vol. 35, no. 11, 1983, pages 693 - 704 A.J. HUTT 'The metabolic chiral inversion of 2-arylpropionic acids - a novel route with pharmacological consequences. voir le document en entier J. PHARM. PHARMACOL. 1-8 vol. 37, no. 4, 1985, page 288 A.J. HUTT 'The metabolic chiral inversion of 2-arylpropionic acids - a novel route with pharmacological consequences - a correction. voir le document en entier (correction de l'article précédent) AGENTS AND ACTIONS SUPPLEMENTS 1-8 vol. 24, 1988, pages 76 - 84 K.M. WILLIAMS 'The contribution of enantiomers to variability in response to antiinflammatory drugs.' voir le document en entier FUNDAM. CLIN. PHARMACOL. 1-8 vol. 4, no. 6, 1990,

chiral non-steroidal anti-inflamatory

voir le document en entier

-/--

druas.'

(SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 DEUXIEME FEUILLE) Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷ No. des revendications visées 18 Catégorie ° P.X J. CLIN. PHARMACOL. 1-8 vol. 32, no. 10, Octobre 1992, pages 944 - 952 K. BRUNE 'Pure enantiomers of 2-arylpropionic acids: tools in pain research and improved drugs in rheumatology. voir le document en entier REYNOLDS, J.E.F. (ED.), 'MARTINDALE THE EXTRA PHARMACOPOEIA'. 29TH EDITION, 1989, 1-8 THE PHARMACEUTICAL PRESS, LONDON. voir page 25, monographie 2662-f, "ketoprofen"

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9300190 SA 70869

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les remesignements fournis sont donnés à citre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

25/05/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
US-A-3641127	08-02-72	BE-A- CH-A- CH-A- CH-A- DE-A, C FR-E- FR-A- GB-A- LU-A- LU-A- NL-A-	709964 484863 487104 487105 1668648 94930 1546478 1164585 55356 60059 6800880	26-07-68 31-01-70 15-03-70 15-03-70 02-09-71 23-01-70 17-09-69 30-08-68 26-06-70 29-07-68
		0A-A-	3403	15-12-70
* () =				
1.				

EPO FORM POST2